

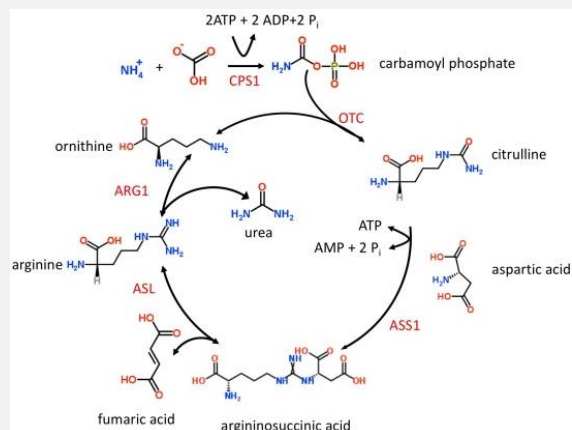
1 Descriptif

Le laboratoire de Biochimie Métabolique de l'IFB propose le diagnostic de maladies métaboliques héréditaires. Notre offre concerne principalement le diagnostic biologique et génétique des maladies lysosomales, des maladies peroxysomales, des aminoacidopathies, des acidémies organiques et des défauts de la beta-oxydation des acides gras, ainsi que des troubles du métabolisme des stérols.

Des tests sont aussi proposés pour le diagnostic des porphyries, de la maladie de Wilson et des syndromes CDG. Pour un certain nombre de ces pathologies, le laboratoire en propose également le diagnostic prénatal et le dépistage néonatal.

Tous ces diagnostics sont effectués par séparation/quantification de métabolites, dosages enzymatiques et/ou analyses mutationnelles. Les biologistes du service ont été spécialement formés à ce domaine d'activités autour des maladies héréditaires du métabolisme et sont agréés pour la pratique des tests biochimiques ou génétiques correspondants.

Référencé sur Orphanet, le laboratoire réalise des diagnostics pour de nombreux centres hospitaliers français mais aussi étrangers. Il fait partie du Centre de Référence des Maladies Héréditaires du Métabolisme de Toulouse et dépend de la filière nationale de soins Maladies Rares G2M.



2 Contacts

Pr Thierry LEVADE

Mail : levade.t@chu-toulouse.fr

Tél : 05 67 69 04 81

Tél. Sec. : 05 67 69 03 76

FAX 05 67 69 03 77

Adresse : Laboratoire de Biochimie, Institut Fédératif de Biologie, 330 avenue de Grande Bretagne, TSA40031. 31059 Toulouse cedex 9



Liens utiles

[CHU DE TOULOUSE - Manuel de prélèvement](#)
[Site internet LBM - Pôle biologie - CHU de Toulouse](#)

